DELPHION

RESEARCH

PRODUCTS

INSIDE DELPHION



Search: Quick/Number Boolean Advanced Derwent

The Delphion Integrated View

Get Now: PDF | File History | Other choices

Tools: Add to Work File: Create new Work File

View: INPADOC | Jump to: Top

Go to: Derwent

JP03105251A2: PREPARING APPARATUS OF SAMPLE

Present Title:

Device used to prepare samples for nucleic acids - has vessels with mol.wt. sepn. membrane, centrifugal separator and vessel transfer

machine [Derwent Record]

JP Japan

愛Kind:

FInventor:

FUJITA MASAHIKO:

KANBARA HIDEKI:

MURAKAWA KATSUJI;

NAGAI KEIICHI;

JP1989000242008

SHIMADA TAMOTSU;

Assignee:

HITACHI LTD

News, Profiles, Stocks and More about this company

Published / Filed:

1991-05-02 / 1989-09-20

PApplication

Number:

§ IPC Code:

Advanced: G01N 33/48; G01N 33/50;

Core: more...

IPC-7: G01N 33/48; G01N 33/50;

Priority Number:

1989-09-20 JP1989000242008

PURPOSE: To reduce a burden of an operator in relation to an operation for preparation of a sample by providing at least a vessel provided with a molecular-weight separating film, a centrifuge bearing the vessel and applying a centrifugal acceleration to a liquid and a vessel conveyor conveying the vessel.

CONSTITUTION: A vessel 18 with a molecular-weight separating film is constructed of the molecular-weight separating film 18a, a base 18b of this separating film 18a, an O ring 18c and vessel walls 18d and 18e, and a condensed liquid 18f is collected onto the side of 18d and a filtered liquid 18g onto the side of 18e by applying a centrifugal acceleration in a centrifuge 11. Between the base 18b and the vessel wall 18e a gap 18i is provided so that air can enter and leave freely and that a filtering operation can be conducted smoothly. By this molecular-weight separating film, a substance of a smaller molecular weight than a prescribed value in a solution is filtered and a substance of a larger molecular weight than a prescribed weight is left on the upper side of the film. In order to increase the speed of filtration, in addition, the centrifugal acceleration is applied to the vessel by the centrifuge 11. On the occasion, the vessel 18 is set on the centrifuge 11 and a processing is executed by using a vessel conveyor 14.

COPYRIGHT: (C)1991, JPO& Japio

Family:

None



DERABS C91-174340 DERC91-174340



Powered by





Nominate this for the Gallery...



Copyright © 1997-2007 The Thomson Corp

Subscriptions | Web Seminars | Privacy | Terms & Conditions | Site Map | Contact Us | Help

⑩ 日本国特許庁(JP)

◎ 公開特許公報(A) 平3-105251

®Int. Cl.⁵

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成3年(1991)5月2日

G 01 N 33/48 33/50 C 7055-2G P 7055-2G

審査請求 未請求 請求項の数 2 (全6頁)

②特 願 平1-242008

②出 願 平1(1989)9月20日

⑩発 明 者 藤 田 雅 彦 東京都国分寺市東恋ケ窪1丁目280番地 株式会社日立製 作所基礎研究所内

⑩発 明 者 神 原 秀 記 東京都国分寺市東恋ケ窪1丁目280番地 株式会社日立製

作所基礎研究所內

⑫発 明 者 村 川 克 二 東京都国分寺市東恋ケ窪1丁目280番地 株式会社日立製

作所中央研究所内

⑫発 明 者 永 井 啓 一 東京都国分寺市東恋ケ窪1丁目280番地 株式会社日立製

作所中央研究所内

⑪出 願 人 株式会社日立製作所 東京都千代田区神田駿河台4丁目6番地

⑩代 理 人 弁理士 小川 勝男 外1名

最終頁に続く

明 知 書

1.発明の名称 試料調製装置

2. 特許請求の範囲

- 1. 被体を移送する分注機,試料・試薬を保存する保冷室,試料を加温するインキュベータ、機構の動作を制御するコントローラ,試料や試薬を混合するスペースを有する試料調製装置において、分子量分離膜を備えた容器、前記容器を接続して液体に違心加速度をかける違心分離機、前記容器を搬送する容器搬送機を具備することを特徴とする試料翻製装置。
- 2. 請求項第1項記載の遠心分離機に代えて、前 記容器の分子量分離膜の上面を加圧する加圧機 を設けたことを特徴とする試料調製装置。
- 3. 発明の詳細な説明

〔産業上の利用分野〕

本発明は核酸等の生体物質の試料を調製する装置に係り、特に生体試料を分子量の差を用いて自動的に分離する試料調製装置に関する。

〔従来の技術〕

分子量分離が必要なプロセスには、ニュークリ ツク、アシツズ、リサーチ 15,529(1987 年) (Nucleic Acids Research 15, p529 (1987)) に記載の次のプロセスがある。二 種類のプライマーを用いて、DNAポリメラーゼ, dNTPをDNA試料に注入してゲノム中の一部 の配列部位を増幅する。この増幅断片の有無、断 片長を調べることによつてある程度の情報を得ら れるが、個人識別や感染症等の確定診断結果を得 るためには増幅断片の配列を解析する。まず検出 用の標識プライマーをアニールし、DNAポリメ ラーゼ, 相補鎖の伸長/停止剤であるd N T P/ ddNTP混合被を添加してシーケンシング反応 を行わせる。シーケンシング反応を信頼良く行う には、増組プライマーの鋳型DNAへのアニール を防いだりdNTP/ddNTPの比率を制御す るために、増幅反応に用いられたプライマー及び dNTPを除去する。これには分子量の差を利用 して膜分離する方法が用いられてきた。

上記一連のプロセスの内、DNA試料に熱サイクルをかけて特定配列部位を増問するプロセスが特開昭62-240862号に、またシーケンシング反応については特開平1-97863号に記載のように自動化された。

[発明が解決しようとする課題]

上記従来技術では、増幅DNA断片をプライマーやdNTPから分離する頻雑な操作が自動化されておらず、増幅からシーケンシングまでをしてして自動化できず、サンプルを他の装置に移しかえたりするのに時間がかかつた。また増幅DNA断片を分子量分離するプロセス自体、時間と労力がかかり、操作者の負担は重かつた。このために全所要時間ら時間の内、約40%が実作業時間に必要であった。

本発明の目的は、分子量分離プロセスとその前後のプロセスを機械化して自動化率を高め、DNA解析における試料調製作業負担を大幅に増減できる装置を提供することにある。

[課題を解決するための手段]

フアを加え、容器照送機を用いて前記容器を遊波を用いてして、遠心加圧機にセットは違心が加圧機にセットを選出が加圧機をおいたがあるいは分子とは変更を引きるいで前記を再度分はは加圧機のでは、ないでは、では、このは過剰作を所定回数がでは、は、分子を増展して増展して、分子を増展した、分子を関して、大力を発展した、大力を増展した、大力を関いるのでは、大力を変更に、大力を受けるのである。

これによつて分子量分離プロセスとその前後の プロセスを自動化できるので、プロセスの自動化 率を高められる。

〔寒施例〕

以下、本発明の実施例の全体装置構成を第3図により説明する。図において1は試料・試薬を貯蔵・保温・搬送するのに用いられる容器を示し、はめあい可能なふたと一体成形でつくられている。本実施例では容器1が試料・試薬を混合するスペースを兼ねている。18は容器1と同じ外径を有

上記目的を達成するために、本発明の装置においては、少なくとも分子量分離膜を備えた容器, 前記容器を搭載して液体に遠心加速度をかける遠心分離機、前記容器を搬送する容器搬送機を設ける。

また上記目的を選成するために、前記選心分離 機に代えて、前記容器の分子量分離膜の傷面を加 圧する加圧機を設ける。

(作用)

容器に備えられた分子量分離膜では、溶液中の 所定値より小さい分子量の物質が濾過され、膜の 上面には所定値より大きい分子量の物質が残る。 前記容器においては膜下面の空気が容器外側と逃 通して濾過動作がスムーズに行えるよう構成され ている。本発明においてはさらに濾過速度を高く するために、前記容器に選心加速度をかける方法 あるいは空気圧をかける方法を用いた。

増幅したDNA断片を分子量分離する場合は、 インキュベータ増幅反応が終わつた溶液分注機を 用いて分子量分離膜付きの容器に移し、かつパツ

する分子最分離股付容器である。この構造につい ては第2図を用いて後に説明する。

7は容器1または容器18に液体を分注する分注機、2は分注機7に容器1または容器18を搬送するターンテーブルで、図示しないモータにより駆動される。3はターンテーブル2によつて搬送された容器1のふたを開くふたりのようでである。5は分注機7に供給を扱うを明じるふた関機構、5は分注機7に供給を入るすり、6はターンテーブル2とそうで供給機、15はターンテーブル2とそうで供給機6との間に設けられたチップ廃棄孔である。

8は密閉容器で、その内溶液は図示されない空気配管、電磁弁、空気タンク、圧力調整弁、真空ポンプを用いて、ターンテーブル2上の容器1または18に圧送される。

9は保冷室で冷蔵保存室9a,冷凍保存室9b よりなる。10は容器1内の液体を加温するイン キュベータで、ふた開閉部材10a,外箱10b, 容器を搭載して加温する金属プロツク10c,図示されないヒータ、及び冷凍サイクルを利用する金属プロツク10cの冷却部材よりなる。

11は遠心分離機で、第1図と第3図を用いて 後述する。

12は混合機で、エアシリンダ12aにより駆動される容器押さえ機構12b,容据方向修正機構12c,ボルテンクスミキサ12dよりなる。
13はふたが開かれた容器1を固定し、容器1を反転して容器1内の液体を廃棄する容器反転機で、容器固定台13c,モータ13a,歯車13bよりなる。

14は容器1または容器18を分注機7, 遠心分離機11, 混合機12, 保冷室9, インキュベータ10, 容器反転機13, 容器廃棄孔16間に 搬送する容器搬送機で、X 輸駆動機構用のモータ14a, カツブリング14b, ボールネジ14c, ガイド部材14d、図示しないY 輔駆動機構用のモータ, カツブリング, ボールネジ, ガイド部材14d, 上下移動機構14e, 容器保持機構14f

分子量分離膜付容器18は第2図に示したように、分子量分離膜18a,分子量分離膜18a, 抜台18b,〇リング18c,容器壁18d, 18eよりなり、遠心分離機11において遠心加速度をかけることにより18dの側に濃縮板18f, 18eの側に遮液18gがたまる。なお基台18bと容器18eの間にはすき間18iを設けて、空気が自由に出入りでき、滤過動作がスムーズに行えるように構成されている。

第4図を用いて分子量分離手段として遠心分離 機11に代えて、分子量分離膜上側を加圧する加 圧機を用いる第二実施例を説明する。

加圧機19は、加圧配管19aを内包する配管接着部19b, 図示しないエアシリンダあるいはモータを用いて配管接着部19bを上下移動する上下移動機構19c,変形可能な配管19d,電磁弁19e,配管19f,高圧源19e,空気抜き穴19hを有する容器18の固定台19iよりなる。分子量分離動作を行うときは、まずDNA試料とバツフアが注入された容器18を容器搬送

よりなる。

また分注機7, 遠心分離機11、混合機12, 保冷室9, インキユベータ10, 容器反転機13, 容器搬送機14を制御するコントローラ (図示せず) が機械室17内に設けられている。

遠心分離機11の構成を第1図、第2図に示す。 第1図に示したように、少なくとも容器18が挿入される容器挿入孔11a、容器挿入孔111aを容器挿入孔111aを容器挿入孔111aを容器挿入孔111aを容器挿入孔111aを容器挿入孔111aに、カム機構111dに、カム機構111dに、カム機構111dに、カム機構111dに、カム機構111dに、カム機構111dに、カム機構111dに、カム機構111dに、カム機構111dに、カム機構111dに、カム機構111dに、カム機構111dに、カム機構111dに、カム機構111dに、カム機構111dに、カム機構111dに、カム機構111dに、カム機構111dに、カム機構111dに、カムでは、カムでは、カムでは、カムでは、カムでは、カーラ11はの中心がを容器挿入孔11aの中心がを容器挿入孔11aの中心がを容器挿入孔11aの中心がを容器挿入孔11aの中心がを容器挿入孔11aの中心がの角度調節機(図示せず)よりなる。

機14を用いて固定台19iにセットし、次いで上下移動機構19cを用いて配管19aを有する接着部19bを容器18に押し付け、健磁弁19cを切換えて所定時間加圧する。加圧し終わつた後は上下移動機構19cを用いて配管接着部19bを容器18を固定台19iから選び出す。第二実施例の全体構成は、遠心分離機11が加圧機19に代わつた点以外は同じである。

以上の実施例におけるDNA増幅,分子量分離, シーケンシング反応の自動プロセスを次に示す。

ヒトのDNAには、マニアテイス(Maniatis)の方法(モレキュラ クローニング(Molecular Cloning) 280-281 (1982)] に従つて抽出したものを用いた。

1 μ g の上記ゲノム D N A を 1 0 m M トリス
(Tris) H C l (p H 7.5), 5 0 m M K C l,
2.5 m M M g C l 2, 1 0 0 μ g / m l ゼラチン,
0.5 μ M 増幅用プライマー, 1.5 m M d A T P,
5 m M d C T P, 1.5 m M d G T P, 1.5

mMdTTPを含有する初期体積100μℓの水 溶性反応液中に希釈した。これに40μℓの鉱油 を重層した後、98℃で10分間加熱してゲノム DNAを変性し、次いで50℃に冷却した。ここ にサーマス・アクアテイカスからの2μℓのポリ メラーゼを添加し、このDNAサンプルにつき次 の熱サイクルをインキュベータを用いて繰返して 25サイクルの増幅を行つた。

- 1) 3分間にわたる50℃から94℃への加熱
- 2) プライマー及びDNAをアニールさせるための94℃から50℃までの3分間にわたる冷却
- プライマー延長生成物を生ぜしめるための
 プロでの2分間の保温

最終サイクル後、サンプルを72℃でさらに 10分間インキユベートして最終延長反応を完結 させた。増幅反応に用いたプライマーの配列は 5'ーATGCTAAGTTAGCTTTACAGー3'及び5'ー ACAGTTTCATGCCCATCGTCー3'で、ヒトミトコンド リアDNAの一部を増幅して121bpの増幅断 片が生じるようにした。

で3分間加熱し42℃で20分間保温し室温で5分間冷却した。これにサーマス・アクアテイカスからの2μ2のポリメラーゼを添加して4等分し、相補競合成の伸長/停止剤であるdNTP/ddNTPの混合液を1.2μ2 添加して70℃で3分間加熱した後。2μ2のフオルムアミドを加え、さらに75℃で5分間加熱して相補鎖合成反応を停止させ启動プロセスを終了させた。

この反応液を6%ポリアクリルアミドゲルを用いて電気泳動分離し、Arレーザを用いて蛍光を励起してDNA断片群を検出したところ、該当する塩基配列に相当するDNA断片群を検出できた。このことから増幅に用いられたプライマー、dNTPが充分分離され、シーケンシング反応を得頼良く行えたことが確かめられた。

以上述べたように、本実施例によればDNA増 相分子量分離、シーケンシング反応を自動で信頼 良く行える。またDNA増幅からシーケンシング 反応までを行うには、6~7時間かかるが、本発 明によりプロセスを1台の装置で連続して処理で このようにして得られたDNA断片を、分画分子量3000の分子量分離膜付容器に移して、遠心加速度をかけるかあるいは加圧して分子量分離した。遠心分離機を使う場合は遠心加速度3000 Gを30分かけ、加圧機を使う場合は高圧側から圧力2kg/cdを10分かけて分離した。パツフを加えて分離動作を1回繰返した。分子量分離膜上部に残つた濃縮波と膜を透過した。場份がポリアクリルアミドゲルを用いて電気泳動分離し、エチジウムブロマイドで染色して検出した。

その結果、濃縮液には1215gのバンド1本のみが認められて、増幅プライマーは認められなかつた。さらに濾液に関しては増幅プライマーのみが認められ、この結果本自動プロセスにより増幅DNA断片を特度良く分子量分離できることを確かめた。

次いで増幅DNA斯片 3 pmole を、 飲光標識プライマー 3 pmole (5′ - AT * TCCCCTAAAAATCTTTGA - 3′), 10 m M Tris・H C 2 (p H 7.5),

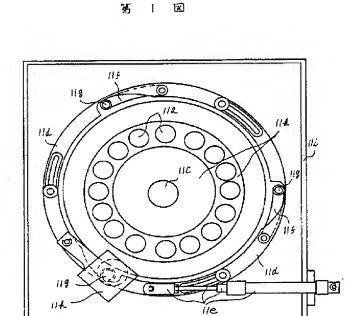
きるので、操作者の負担は大幅に軽減される。 〔発明の効果〕

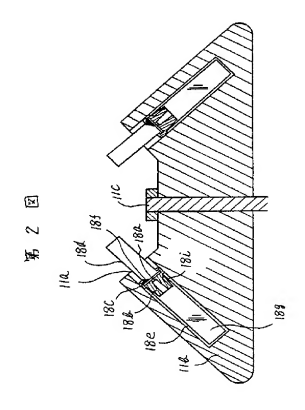
以上述べたように本発明によれば、分子量分離とその前後のプロセスを併せて機械化できるので、自動化率が高まり、DNA解析における操作者の 試料調製作業負担を大幅に軽減できる。

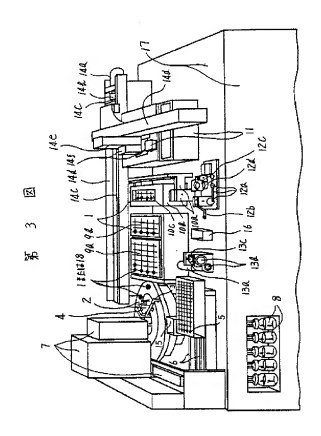
4. 図面の簡単な説明

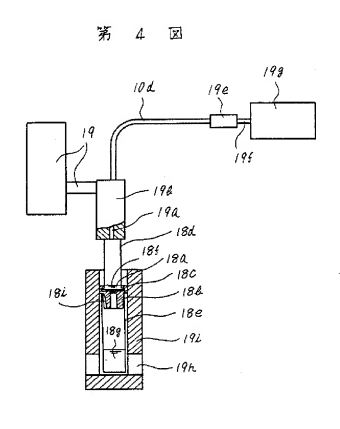
第1図は遠心分離機の平面図、第2図は分子量分離動作を示す遠心分離機の断面図、第3図は本発明の一実施例による試料調製装置の全体構成の斜視図、第4図は加圧分離機の断面図である。7 …分注機、9 …保冷室、10 …インキュベータ、11…遠心分離機、14 …容器搬送機、18 …分子量分離膜付容器、19 …加圧機。

代理人 弁理士 小川勝









第1頁の続き

⑩発明者 嶋 田

保 東京都国分寺市東恋ケ窪 1 丁目280番地 株式会社日立製作所中央研究所内